## ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-140388

⑤Int. Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号		43公開	平成3年(1991)6月14日
C 09 K 3/10 C 08 G 18/83 C 08 K 5/17 5/54	NGV LRW	7043-4H 7602-4 J 7167-4 J			
C 08 L 83/10 C 09 K 3/10 F 16 J 15/14	LRU G C	6609—4 J 7043—4 H 7233—3 J	審査請求	有言	請求項の数 2 (全12頁)

水分にて硬化可能な一剤式シーリング材組成物 60発明の名称

> 頭 平1-273646 ②特

20出 願 平1(1989)10月20日

アメリカ合衆国ミシガン州、ノースヴイル、メドウヒル・ ジヤミル・バーダチ 仰発 明 者 ドライヴ・イースト 37434

アメリカ合衆国ミシガン州、グロス・ポイント・シテイ、 キース・エイチ・マホ

リヴアード 680 アメリカ合衆国ニユージヤージー州、クリフトン、ブロー バスフ・コーポレイシ

ド・ストリート 1255

弁理士 明石 昌毅 何代 理 人

1. 発明の名称

水分にて硬化可能な一剂式シーリング材組成物

2. 特許請求の範囲

(1)

ここに

Rは1~6炭素原子の低級アルキルであり、 R<sup>1</sup> は2価の炭化水素基、2価の炭化水素 エーテル基、2価の炭化水素アミノ基よりな る群より選択された2価の架構基であり、

A は - S - 及び - N R <sup>2</sup> - (R <sup>2</sup> は水紫又 は1~6炭素原子のアルキル)よりなる群よ

り選択される

の化学式を有するシランにて重合停止されたポリ ウレタン丘合体と、

b) 重量で 1 0 0 部の前記ポリタレタン重合体当 り0.2~1.0部のアミノシランであって、

$$R^6$$
 -  $N$  H - (  $C$  H  $_2$  )  $_x$  -  $_x^0$  -  $_x^0$ 

ここに

xは1~3の整数であり、

 $R^3$  及び $R^4$  は同一又は互いに異っていて よく、1~4炭素原子のアルキルより選択さ

R5は1~4炭素原子のアルキル又は1~ 4 炭 煮 原 子の アルコキシルであり、

R<sup>6</sup> は水煮又は一(CH<sub>2</sub>)<sub>y</sub> NHR<sup>7</sup> (R<sup>7</sup> は水 X 又 は - (CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub> NH<sub>2</sub> で あり、 y 及び z は同一又は異る値であり、 1 ~3の丝数である

の構造を有するアミノシランと、

c) 重量で100部の前記ポリウレタン重合体当 り0. 2~1. 0部の硬化促進剤であって、

$$\begin{array}{c}
O - (CH_2)_{x} - Si (OR)_{3} \\
CH_2 \\
R^{8} O - C - R^{9} \\
H - C - R^{10} \\
N \\
R^{11} N - C - N \\
R^{13} \\
R^{14}
\end{array}$$

ここに

x 及び R は前記の通りであり、 R <sup>8</sup> は水素又は

であり、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>、R<sup>5</sup>及び×は前記の通 りであり、

R<sup>9</sup>及びR<sup>10</sup>は水楽又は、それらが結合された炭素原子と共に考慮される場合には飽和した6個の部分を含む炭素原であり、

R 11、 R 12、 R 13 及び R 14 は各々水素又は 1 ~ 4 炭素原子のアルキルである の構造を有する化合物及びその混合物よりなる群 より選択された硬化促進剤と、

1~4炭素原子のアルキルである の構造を有する化合物より選択された硬化促進剤 化合物。

3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、室温に於て水分にて硬化可能な有機 重合体シーリング材組成物に係り、更に詳細には シリルにて置換されたグアニジン硬化促進剤を含 有し改善された硬化速度を有する室温に於て硬化 可能な一剤式のポリウレタンシーリング材組成物 に係る。

#### 従来の技術

シーリング材は未硬化状態に於ては注ぐことが 可能であり或いは容易に押出し得るパテ状のマス チックを構成する合成エラストマ重合体 (顔料を 含むものも含まないものもある) より成っている。 シーリング材はそれが硬化すると、粘弾性を有し それが互いに接続しシールする構造要素の相対運 動に対応することができるエラストマ物質に転換 される。またシーリング材は水分、気体、化学物 を含む水分にて硬化可能な一剤式シーリング材料 破物。

(2) 
$$\begin{array}{c} O - (CH_{2})_{1} - Si (OR)_{3} \\ CH_{2} \\ CH_{3} \\ R^{8} O - C - R^{9} \\ H - C - R^{10} \\ R^{11} \\ R - C - N \end{array}$$

ここに

x は 1 ~ 3 の整数であり、 R は 1 ~ 6 炭素原子のアルキルであり、 R <sup>8</sup> は水素又は

であり、 x は前記の通りであり、 R <sup>3</sup> 、 R <sup>4</sup> 、 R<sup>5</sup> は 1 ~ 4 炭素原子のアルキルであり、

R<sup>9</sup>及びR<sup>10</sup>は水素又は、それらが結合された炭素原子と共に考慮される場合には飽和した6個の部分を含む炭素環であり、

R 11、R 12、R 13及びR 14 は各々水素又は

質に対し密な障壁を形成する。かかるシーリング 材は建築工業や自動車工業に於て広く適用されて おり、特に後者の用途に於ては塗装された乗用車、 トラック、バスの車体に対し固定ウインドのパネ ルをシールやテールライトのガラスパネルをシー ルするために広く利用されている。

これに対し二剂式のシーリング材粗成物は別々

に包装され適用の直前又は適用時に混合されることにより反応して半ば剛固なシーリング材ビードを形成する二つの反応成分を含んでいる。

水分にて硬化可能なシーリング材の硬化速度を向上させるべく、従来より種々の硬化触媒や硬化促進剤が一剤式のシーリング材組成物に添加され

アセテートスズ、ステアリン酸鉄、オクタン酸鉛、 有機アミンの如き有機酸の塩が記載されている。

ポリシロキサンをベースとし、硬化促進剤、接 音促進剤、架橋剤、又は末端基として窒素含有化 合物を使用する硬化可能なシーリング材粗成物と して、米国特許第3,471,434号(ケイ素 にて置換されたオキシミノ末端基)、米国特許第 3,622,529号及び同第3,665,02 6号(イミダトシラン)、米国特許第3,839, 386号(オキシミノにてエンドキャップされた ジシロキサン)に記載されたものがある。

本発明の組成物に特に関連するものとして、置換されたグアニジル促進剤化合物を含育する有機ポリシロキサン組成物を開示する米国特許第4.180、642号、同第4、248、993号、同第4、395、526号がある。

危明の概要

本発明によれば、水分の存在下に於ける室温にて迅速な硬化速度を有するポリウレタンをベースとする一朝式のシーリング材組成物は、シランに

ている。下記の米国特許にはポリウレタンをペー スとし水分にて硬化可能な一剤式のシーリング材 組成物及び硬化触媒が開示されており、特に米国 特許第3. 779, 794号には1, 2, 4-ト リメチルピペラジンが記載されており、米国特許 第3、979、344号にはジプチルジアセテー トスズが記載されており、米国特許第4、038、 239号にはスズ、鉛、水銀、又は鉄の如き第四 族の金属塩、有機スズ(IV)化合物及び有機鉛 化合物、トリアルキルアミン、N-置換されたピ ペラジン、 N , N′ - 置換されたピペラジン、ピ リジンの如き有機アミンが記載されており、米国 特許第4、469、831号には脂肪族又は芳香 族カルボキシル酸、トルエンスルホン酸が記載さ れており、米国特許第4,672,003号には シラン又はシロキサンにて置換されたモルホリン が記載されており、米国特許第4.707,51 5 号には有機酸及び無機酸、ナフテン酸スズ、オ クタン酸スズ、ブチル酸スズ、ジブチルジオクタ ン酸スズ、ジブチルジラウリルスズ、ジブチルジ

て低合修止されたポリウレタン低合体と、低量で100部のポリウレタン低合体当り約0.2~1.0部のアミノシランと、低量で100部のポリウレタン低合体当り約0.2~1.0部のシリルにて置換されたグアニジン硬化促進剤とを含んでいる。

シランにてエンドキャップされたポリウレタン **<u>低合体は</u>** 

ここに R は 1 ~ 6 炭素原子の低級 アルキルであり、 R 1 は 2 価の炭化水素 基、 2 価の炭化水素 すいり は水素 エーテル基、 2 価の炭化水素 アミノ 基よりなる群より選択された 2 価の架 偽 基であり、基 A は - S - 及び - N R 2 - (R 2 は水素又は 1 ~ 6 炭素原子のアルキルである)より選択される

なる構造を有している。

アミノシランは

$$^{\circ}R^{\circ} - NH - (CH_{2})_{x}^{\circ} - ^{\circ}S_{i}^{\circ} - ^{\circ}S_{0}^{\circ}R^{\circ}$$

ここに x は 1 ~ 3 の整数であり、 R <sup>3</sup> 及び R <sup>4</sup> は互いに同一又は異っていてよく、 1 ~ 4 炭素原子のアルキルより選択され、 基 R <sup>5</sup> は 1 ~ 4 炭素原子のアルキル又は 1 ~ 4 炭素原子のアルコキシルであり、 R <sup>6</sup> は水素又は - (CH<sub>2</sub>) y NHR<sup>7</sup> であり、 R <sup>7</sup> は水素又は - (CH<sub>2</sub>) y NH<sub>2</sub> である。 y 及び z は 互いに同一又は異る値であってよく、 1 ~ 3 の 整数である

#### の構造を有している。

本発明の組成物に於けるシリルにて置換されたグアニジン硬化促進剤は下記の構造を有する化合物よりなる群より選択される。

$$\begin{array}{c}
O - (CH_2)_{1} - SI (OR)_{3} \\
CH_2 \\
CH_2 \\
R^8 O - C - R^9 \\
H - C - R^{10} \\
N \\
R^{11} \\
R^{12} N - C - N \\
R^{13} \\
R^{14}
\end{array}$$

本発明のシーリング材和成物は、ベースとして約10,000~30,000の範囲の平均分子量を行し、下記の構造を行するシランにてエンドキャップされたポリウレタン蛋合体を含んでいる。

ここに

x 及び R は 前述 の 通り で あり、 R <sup>8</sup> は 水 素 又 は

であり、 R <sup>3</sup> 、 R <sup>4</sup> 、 R <sup>5</sup> 及び x は前述の通りであり、 R <sup>9</sup> 及び R <sup>10</sup>は水 案又は、 それらが結合された炭素原子と共に考慮される場合には飽和した 6 個の部分を含む炭紫環であり、 R <sup>11</sup>、 R <sup>12</sup>、 R <sup>13</sup>及び R <sup>14</sup>は各々水紫又は 1 ~ 4 炭素原子のアルキルである。

またシーリング材組成物は顔料、チクソトロピー剤、充填材、酸性又は塩基性重合剤等の如く近合体シーリング材組成物の構成成分として一般に知られている他の成分を含んでいてよい。

これより本発明を更に一層詳細に説明する。 本明細書に於て、「アルキル」なる用語は一つ の水素原子を除去することにより分枝を有し或い は有しないアルカンより誘導された炭化水素残留

(RO) 
$$_{1}$$
 - Si-R<sup>1</sup> - A - C - N -  $_{1}^{0}$  +  $_{1}^{0}$  +  $_{1}^{0}$  +  $_{1}^{0}$  +  $_{1}^{0}$  +  $_{1}^{0}$  +  $_{1}^{0}$  +  $_{1}^{0}$  +  $_{1}^{0}$  - N - C - A - R<sup>1</sup> - Si - (OR)  $_{1}^{0}$  は合きをかり  $_{1}^{0}$  +  $_{1}^{0}$ 

ここに R 、  $R^{1}$  、 A は前述の如く定義される。 かかるシランにてエンドキャップされたポリウレ タン重合体は、1分子当り少くとも二つの自由と ドロキシル茲を有するポリエーテルポリオールを 1分子当り少くとも二つのイソシアネート反応基 を有するイソシアネート化合物と反応させること による従来の重合法により形成される。ポリエー テルポリオール及びイソシアネート化合物は約8: 1~約12:1の瓜量比にて反応される。出発原 料としてのポリエーテルポリオールは約1000 🗟 ~5000の平均分子量を有していることが好ま しい。一つのかかる好ましい出発原料はアメリカ 合衆国ニューヨーク州、ニューヨーク、パーク・ アヴェニュー270所在のUnion Carbide Corp. よりポリプロピレングリコール2025として販 売されているポリプロピレングリコールである。

出発原料としてのイソシアネート化合物はかか

#### 特開平3-140388(5)

る用途に使用されることが当技術分野に於て知られている種々の材料より選定されてよいが、一つのかかる好ましい物質はトルエンジイソシアネートである。

シランにてエンドキャップされたポリウレタン

の化学式を有する化合物より選択される。かかる目的に適した物質は前述のUnion Carbide Corp. より販売されているA1110、A1120、A 1130の如きアミノシランである。

本発明のシーリング材組成物は重量で 1 0 0 部 のポリウレタン 重合体当り約 0 . 2 ~ 1 . 0 部 (好ましくは約 0 . 2 ~ 0 . 8 部)の下記の構造 を有する化合物より選択されたシリルにて置換さ れたグアニジン硬化促進剤を含有している。

$$\begin{array}{c}
O - (CH_{2})_{1} - Si (OR)_{1} \\
CH_{2} \\
R^{8} O - C - R^{9} \\
H - C - R^{10} \\
N \\
R^{11} N - C - N \\
R^{14}
\end{array}$$

重合体は重量で100部のポリウレタン重合体当り約20~50部のカーボンブラックの如き顔料治しくは充填材と混合される。重量で100部のポリウレタン面合体当り約0.25~0.75部の少量のチクソトロピー剤がシーリング材和成物の流動性を調整するために添加されてよい。かかる目的に適した一つの典型的なチクソトロピー剤はアメリカ合衆国ニュージャージー州、ハイツタウン所在のNL Cheaicais. Inc.より販売されているThixseal 1085 である。

追加のアミノシランが重量で 1 0 0 部のポリウレタン 重合体当り約 0 . 2 ~ 1 . 0 部(好ましくは 0 . 4 ~ 0 . 8 部)の量にてシーリング材組成物に添加される。使用されるアミノシランは

ここに x は 1 ~ 3 の 整数 で あ り 、 R <sup>3</sup> 及 び R <sup>4</sup> は 互 い に 同 一 又 は 異 っ て い て よ く 、 1 ~ 4 炭 素 原 子 の ア ル キ ル よ り 選 択 さ れ る 。 基 R

ここに

x 及び R は前述の通りであり、 R <sup>8</sup> は 水 業

であり、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>、R<sup>5</sup>及び×は前述の通りであり、R<sup>9</sup>及びR<sup>10</sup>は水楽又は、それらが結合された炭素原子と共に考慮される場合には飽和した6個の部分を含む炭素環であり、R<sup>11</sup>、R<sup>12</sup>、R<sup>13</sup>及びR<sup>14</sup>は各々水楽又は1~4 炭素原子のアルキルである。

本発明のシーリング剤組成物に使用されるに適 した置換されたグアニジン化合物の例として以下 の如きものがある。 N' - [2-ヒドロキシ-3-[3-(トリメトキンシリル) プロポキシ] プロピル]  $-\underline{N}, \ \underline{N}', \ \underline{N}' - テトラメチルグアニジン$ 

OH (CH<sub>3</sub>): N C-N-CH: CHCH: OCH: CH: CH: S! (OCH:):

N' - [2-ヒドロキシー3-[3-(エトキシジメチルシリル)] プロポキシ] プロピル]  $-\underline{N}, \ \underline{N}', \ \underline{N}' - テトラメチルグアニジン$ 

OH CH3 (CH3) 1 N C-N-CH2 CHCH2 OCH2 CH3 CH3 (OCH2 CH3) (CH3) 2 N CH3

OH CH3 ) : N C - N - CH2 CHCH2 OCH2 CH2 CH2 S I (OCH2 CH3 ) : (CH3 ) : (CH3

 $N' - [4 - [2 - (トリメトキシシリル) エチル] - 2 - ヒドロキシシクロヘキシル] <math>- \underline{N}, \ \underline{N'}, \ \underline{N'}$  - テトラメチルグアニジン

出発原料としてのアルキルアルコキシシランの
グリシジルエーテルはアメリカ合衆国ペンシルバニア州、ブリストル、バートラム・ロード所在の
Dynamit Nobel Chemicals. Silanes & Silicones
Groupより販売されている。また出発原料として
の置換されたグアニジン化合物はアメリカ合衆国
ウイスコンシン州、ミルウォーキー、ウエスト・
セント・ポール・アヴェニュー 940所在の Al
drich Chemical Co. 等より販売されており、また
有級化学の従事者に知られている従来の方法によ

[3-(トリエトキシシリル)プロピル]カルバミド酸、[2-[ビス(ジメチルアミノ)メチレン]アミノ]-1-[[3-(エトキシジメチルシリル)プロポキシ]メチル]エチル]エステル

O-C-NH-CH, CH, CH, SI (OCH, CH1); (CH1); NC-N-CH, CHCH, OCH, CH, SI (CH1); (OCH, CH1)

[3- (トリエトキシシリル) プロピル] カルバミド酸、[2-[[<u>ビス</u>(ジメチルアミノ) メチレン] アミノ] -1- [[3-(ジエトキシメチルシリル) プロポキシ] メチル] エチル] エステル

O-C-NH-CH, CH, CH, SI (OCH, CH, );

(CH, ); N C-N-CH, CHCH, OCH, CH, CH, SI (CH, ) (OCH, CH, );

(CH, ); N

[3-(トリエトキシシリル) プロピル] カルバミド酸、[2-[[ビス (ジメチルアミノ) メチレン] アミノ] -5-[2 -(トリメトキシシリル) エチル]] シクロヘキシルエステル

O-C-NH-CH, CH, CH, SI (OCH, CH);
(CH); N C-N - CH, CH; SI (OCH);

り容易に合成される。

特定の理論には、シリルとは、できると、シリルともこのである。となって、このでは、ないでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないので

#### 特開平3-140388(ア)

テールライトガラスパネルを自動車の車体に対し シールする(かかる領域に於ては緩慢にしか硬化 しないシーリング材は連続生産和立ラインの運転 に於て種々の問題を生じる)ことに使用される場 合に多大な利点が得られる。

#### 試験方法

 (0.64m)になるよう互いに抑付けられた。 互いに接合される試験板に適用されたシーリング材ピードは室温及び50%の相対湿度の条件下にて3時間~7日間に亘り硬化された。各場合に於て適当な硬化時間が経過した後、各シーリング材ピードの射断強さが接合された試験板の面に平行な方向に試験板を引張ることによりInstron 試験機上にて試験された。これらの試験の結果を試験された組成物の他の特性と共に下記の表Aに示す。

表 A 本発明のシーリング剤組成物 の剪断強さ及び特性

					-				_		-	• •	_				
<u>(61)</u>		特			性									値			
4	ラ	ッ	<b>ブ</b>	纠	Ħi	強	ð					9	5	psi			
	(		3	肪	(H)	後	)			(		6		6 8	kg /	_ c <b>d</b>	)
	ラ	ッ	ナ	鲜	ltir	強	à				4	0	8	psi			
	(	2	4	時	冏	後	)			(	2	8		7 kg	/ c	đ)	
	7	ッ	プ	鲄	Ħŕ	姓	ð				5	9	7	psi			
	(	4	8	時	[4]	後	)			(	4	2		O kg	/ c	<b>i</b> )	
	ラ	ッ	ナ	剪	Œſ	姓	ż				8	8	8	psi			
	(		7	O	[1]	後	)			(	6	2		4 kg	/ c	ď)	
	粘	晋	性	銰	失	0.5	[2]					3	0	分			
	相	孙	湿	戉	5	0	96	で	Ø	硬	化	)					
	31	张	ŋ	妣	ð					1	1	1	0	psi			
	(	A S	T M	l D	10	0 2	)			(	7	8	·	O kg	/ c	ਰੈ )	
	仲	U										2	2	5 %			
	Œ	ŧ	(	シ	3	7	Α	)					5	7			
	(	A S	TH	ı D	2 2	4 0	)										
	įΪ	Wi	姓	ð							1	7	5				
	( /	<b>S</b> 1	Н	D 6	2 4	ı – 8	6 )	)									

表 A(統き)

<u>184</u>	<del>15</del>	性				值
5	ラッフ	剪断选	ਣ	1	0 1	psi
	( 3	時間後	)	(	7.	1 O kg / caf )
	ラッフ	剪断选	à	4	00	psi
	(24	時間後	)	( 2	28.	1 kg / cd )
	ラッフ	/ 剪断強	<b>č</b>	5	5 7 5	psi
	(48	時間後	) .	( 4	10.	4 kg / cd )
	ラッフ	/ 剪断盘	<b>č</b>	Ç	2 4	psi
	( 7	日間後	)	( 6	55.	O kg / cd )
	粘着性	. 毁 失 時	똅		2 5	<b>5</b> }
	(相対猛	度 5 0	%での	<b>EE</b> (1	<b>ኒ</b> )	
	引張り	ち姫(		1 (	5 υ	psi
	( AST	M D1002	)	( 7	73.	8 kg / cd )
	伸び				2 2	5 %
	硬き	(ショア	A )		5	ន
	( AST	M D2240	)			
	剪断岩	i è		1	7 5	
	(ASTH	D 6 2 4 - 8	6)			

## 表 A(続き)

## 表 A(続き)

	طنا جد	· (d)	<u>84)</u>	特 性	
<u>64</u>	特性	1 4 psi	7	ラップ剪断強さ	85 psi
6	ラップ剪断強さ	( 0.98 kg / cm²)		( 3時間後)	( 5.98 kg/cd)
	( 3時間後)	3 4 1 psi		ラップ剪断強さ	4 3 5 psi
	ラップ剪断強さ	(24. Okg/cd)		(24時間後)	(30.6 kg/cd)
	(24時間後)	4 0 0 psi		ラップ剪断強さ	5 8 4 psi
	ラップ剪断強さ	(28, 1 kg/cd)		(48時間後)	(41.1 kg/cm)
	(48時間後)	7 8 0 psi		ラップ剪断強さ	8 5 3 ps 1
	ラップ剪断选さ ( 7日間後)	(54.8 kg/cm²)		( 7日間後)	(60.0 kg/cd)
	枯音性喪失時間	9 0 %		粘 若 性 喪 失 時 間	3 0 分
	(相対湿度50%)			(相対湿度50%での	の硬化)
	引張り強さ	9 0 0 psi		引張り強さ	9 5 0 ps i
	(ASTM D1002)	(63.3 kg/cs²)		(ASTM D1002)	(66.8 kg/cd)
	仲び	2 5 0 %		伸び	300%
	Wさ(ショア A	) 58		硬さ (ショアA)	5 4
	(ASTH D2240)			(ASTH D2240)	
	剪断強さ	1 8 0		剪断 強さ	1 8 0
	(ASTM D624-86)			(ASTM D624-86)	
		* *			

## 表 A (続き)

## 表 A (続き)

161	持 性	<b>位</b>	例符性	值
<u>អា</u> ខ	ラップ剪断強さ	4 1 psi	9 ラップ 躬断 強さ	138 psi
8	( 3時間後)	(2.88 kg/cd)	( 3 時間後)	( 9.70 kg/cd)
	•		ラップ剪斯強さ	5 7 5 psl
	ラップ剪断強さ	389 psi	(24時間後)	(40.4 kg/cm²)
	(24時間後)	(27.4 kg/cs)	ラップ剪断強さ	9 1 2 psi
	( 2 . , , , , ,		(48時間後)	(64.1 kg/cd)
	ラップ剪断強さ	4 3 5 psi	ラップ剪断弦さ	950 psi
	(48時間後)	(30.6 kg/cd)	(7日間後)	(66.8 kg/cd)
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		粘着性喪失時間	1 0 分
	ラップ剪断強さ	800 psi	(相対湿度50%での	)硬化)
	(7日間後)	(56.2 kg/cd)	引張り強さ	1200 psi
	•		( ASTM D1002)	(84.4 kg/cm²)
			伸び	2 0 0 %
			<b>硬さ(ショアA)</b>	6 0
			( ASTH D2240)	
			剪断 強さ	1 6 0
•			(ASTH D624-86)	

例6(比較基準例、促進剤を含有せず)及び例 4、5、7、8、9(組々の浪皮にて促進剤を含 有)のデータの比較より解る如く、シーリング材 は本免明の促進剤が組成物の一成分である場合に 遥かに高い硬化速度を有する。例えば例4の組成 物は本発明の好ましい促進剤を含有し、例6の組 成物は促進剤が含まれていない点を除き例4の組 成物と同一であった。3時間の硬化後の例4の材 料のラップ剪断強さは例6の材料のほぼ7倍であ った。この差は例9と例6との間に於ては延に一 **悩大きい。例9の組成物は重量で100部のベー** ス重合体組成物を基準に 0. 8重量部の比較的高 い濃度にて本発明の好ましい促進剤を含有してい た。室温及び50%の相対湿度にて3時間の硬化 後に於ける例9の組成物は促進剤を含有しない比 蛟基準の組成物のほぼ10倍のラップ剪断強さを 有していた。

例7に於ては、アミノシラン接着促進剤が含まれていないことの影響を試験すべくアミノシラン 接着促進剤が省略され、その試験の結果によれば 得られる組成物の硬化速度や他の特性(例えば仲び)についてはアミノシラン接着促進剤が含まれていないことの差異は軽微であった(但し最終的なシーリング材組成物の接着性の如き他の望ましい性質を向上させるためにはアミノシランが含まれていることが好ましい)。

以下の例は当業者が本発明を実施することを可能にするためのものである。即ちこれらの例は本 発明を説明するためのものであり本発明の範囲を 制限するものではない。

#### 出発原料の準備

Ø1 1

ベースとなるポリウレタン近合体の形成

米国特許第3,632,557号に記載された 種類のシランにてエンドキャップされたポリウレ タン重合体が以下の如く形成された。

A. Niax PPG 2025 ONE

2001.00g

(Union Carbide Corp. 製の分子量2000のポリエー

テルポリオール) Hylene (登録商頃)

204.00g

(E.I.duPont de Nemours & Co. 製の80:20グレード

のトルエンジイソシアネート

ンK 有年 不登 0.55g

ジプチルジアセテートスズ 0.45g

B. 無水トルエン 110.00g

C. 無水トルエン 81.00g

シランA 1 1 1 0 68.30g

(Union Carbide Corp. 製の (ァーアミノプロピル) トリ

メトキシシラン

D. 無水トルエン 273.00g

まず上述の成分 A が混合され、無水条件下にて 1 5 5 F ( 6 8 . 3 °C ) に加熱され、 5 5 分間 そ

#### 例 2

N'- [2-ヒドロキシ-3- [3-(トリメトキンシリル) プロポキシ] プロピル] - N, N, -テトラメチルグアニジン促進剤の形成

(CH<sub>1</sub>) : N C = N - CH<sub>2</sub> CHCH<sub>2</sub> OCH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> SI (OCH<sub>3</sub>) 1

温度計、凝縮器、アルゴンガス導入川チューブ、
流下川福斗が装音され、4つのネック部を有する
2 1 のフラスコ内に200gの乾燥トリクロロエ
タン及び230.36g(2モル)の1.1.3.3ーテトラメチルグアニジンが導入された。
でその混合物が遠流温度に加熱され、しかる後2
34.6g(1モル)のτーグリシドオキシブロビルトリメトキシシランが少量ずつフラスコ内に
添加された。添加が完了した段階で混合物が撹拌され、更に6時間加熱された。

6時間の加熱が終了した時点に於て混合物は室温にまで冷却され、溶媒が大気圧にて混合物より蒸発せしめられた。次いで残留物質が減圧下にて蒸溜され、これにより11 mm H g (1.47 kPa)に於て50~55℃の沸点を有し主として1.3、3~テトラメチルグアニジン(廃棄される)よりなる物質が生成された。更に減圧下にて

## <u>リル)プロポキシ]メチル]エチル]エステルの</u> 形成

O-C-NH-CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> SI (OCH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>) 3 (CH<sub>3</sub>) 2 N C-N-CH<sub>2</sub> CHCH<sub>2</sub> OCH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> SI (OCH<sub>3</sub>) 3 (CH<sub>3</sub>) 2 N

 滋溜が行われることにより、 5 mm H g ( 0 . 6 7 k P a ) に於て 1 2 0 ~ 1 5 4 ℃の沸点を育する 標題の 化合物の 原料が生成された。 消度 この 原料が 滋溜されることにより、 無 色の液体であり 5 mm H g ( 0 . 6 7 k P a ) に於て 1 4 5 ~ 1 5 4 ℃の沸点を育する 1 4 9 g (理論生成量の 4 3 %)の N・ - [2 - ヒドロキシー 3 - [3 - (トリメトキシシリル) プロポキシ] プロピル] - N . N . N . - テトラメチルグアニジンが生成された。

かくして得られた物質の赤外級スペクトル分析により、3300cm¹(ヒドロキシル)、1040cm¹(ーSi-ОСНз)、1624cm¹(ーC≡N)、1200cm¹(ーN-CHs)に吸収ピークが存在することが認められた。

#### 例 3

[3-(トリエトキシシリル)プロピル]カルバ ミド酸、[2-[[ピス(ジメチルアミノ)メチ レン]アミノ]-1-[[3-(トリメトキシシ

応混合物はそれに対し更に精製を行うことなく促 進剤として使用された。

シーリング材組成物の形成

例 4

例 2 の 硬 化 促 進 剤 を 含 有 す る シ ー リ ン グ 材 組 成 物 の 形 成

二重の混合プレードを有する5ガロン(194)のメイヤーズ(Neyers)ミキサに、100重量部の例1のシランにて重合停止されたポリウレタン重合体組成物が装入され、8重量部の無水メタノールと共に僅かに減圧された状態で5分間完全に投撑された。

次いでこの混合物に対し接着促進剤である O.5 重量部の N - β - アミノエチル - ァ - アミノブロピルトリメトキシシラン (Union Carbide Corp. 製)、 O.5 重量部のレオロジー制御剤 (NL Chemicals. Inc. 製のThixscal 1084)、 O.5 重量部の酸化防止剤 (American Cyanamide Co.製のD3TDA)、 O.1 重量部のジブチルジアセテートス

Уa	<i>5</i> }	正 量 部
ポリウレジ	フン重合体	1 0 0
溶媒(メニ	タノール)	. 8
カーボンコ	ブラック	4 0
チクソトロ	コピー剤	0 . 5
アミノシ	ラン A 1120	0.5
酸化防止)	PJ AO 2246	0.5

[3-(トリエトキシシリル) 0.4
プロピル]カルバミド酸、[2-[[<u>ピス</u>(ジメチルアミノ) メチレン]アミノ]-1-[[3-(トリメトキシシリル) プロポキシ]メチル]エチル] エステル促進剤

例 6...

## 本 発 明 の 硬 化 促 進 剤 を 含 有 し な い シ ー リ ン グ 材 粗 成 物 の 形 成

例4と同一のプロセスを使用して、シリルにて 置換されたグアニジン硬化促進剤が添加されなかった点を除き例4の組成と同一の組成を有するシーリング材組成物が形成された。この組成物は以 下の組成を有していた。

	<del>分</del>	亚 量 部
ポリウレタ	ン重合体	1 0 0
溶媒(メタ	ノール)	8
カーボンブ	ラック	4 0

#### **6**41 5

## 例 3 の 硬 化 促 進 剤 を 含 有 す る シ ー リ ン グ 材 和 成 物 の 形 成

例4と同一のプロセスを使用して下記の組成を 有するシーリング材が形成された。

成 分	正量部
ポリウレタン正合体	1 0 0
溶媒(メタノール)	8
カーボンブラック	4 0
チクソトロピー剤	. 0.5
アミノシラン A 1120	0.5
酸化防止剂 AO 2248	0.5
ジブチルジアセテートスズ	0.1
チクソトロピー剤	0.5
アミノシラン A 1120	0.5
酸化防止剂 AO 2246	0.5
ジプチルジアセテートスズ	0.1
促進剤	なし

#### 例 7

# 接着促進剤含有量の少ない例4のシーリング材和 成物の形成

形成されるシーリング材組成物の性質に対するアミノシラン A 1120 接着促進剤の省略の影響を検討すべく、例4と同一のブロセスを使用して、アミノシラン A 1120 接着促進剤が添加されなかった点を除き例4の組成と同一の組成を有するシーリング材組成物が形成された。この組成物は以下の組成を有していた。

	<b>亚豆部</b>
ポリウレタン重合体	100.
溶媒(メタノール)	8
カーボンブラック	4 0

チクソトロピー剤 0.5
アミノシラン A 1120 なし
酸化防止剤 AO 2246 0.5
ジブチルジアセテートスズ 0.1
N・- [2-ヒドロキシー3- 0.4
[3-(トリメトキシシリル)
プロポキシ] プロピル] - N, N, N, N, N, でニジン促進剂

#### 例 8

## 促進剤含有量の少ない例4のシーリング材組成物 の形成

例4と同一のプロセスを使用して、シリルにて 置換されたグアニジン硬化促進剂含有量が少ない 点を除き例4の組成と同一の組成を有するシーリ ング材組成物が形成された。この組成物は以下の 組成を有していた。

成	分	班量部
ポリウレ	タン重合体	1 0 0

n\$ 5}		Ħ	田部	
ポリウレタン亚合体	1	0	0	
溶媒 (メタノール)			8	
カーボンプラック		4	0	
チクソトロピー剂			Ο.	5
アミノシラン A 1120			Ο.	5
酸化防止剂 AO 2246			Ο.	5
ジプチルジアセテートスズ			Ο.	1
N′ - [2 - ヒドロキシ - 3 -			0.	8
[3- (トリメトキシシリル)				
プロポキシ] プロピル] - <u>N</u> ,	N			
<u>N</u> ′, <u>N</u> ′-テトラメチル				
グァニジン促進剤				

以上に於ては本免明を幾つかの例について詳細に説明したが、本発明はこれらの例に限定されるものではなく、本発明の範囲内にて他の種々の実施例が可能であることは当業者にとって明らかであろう。

溶媒(メタノール)	8	
カーボンプラック	4 0	
チクソトロピー剤	0.	5
アミノシラン A 1120	0.	5
酸化防止剂 AO 2246	0.	5
ジプチルジアセテートスズ	0.	1
N ' - [2-ヒドロキシー3-	0.	2
[3-(トリメトキシシリル)		
プロポキシ] プロピル] - <u>N</u> .	<u>N</u> .	
<u>N</u> ', <u>N</u> '-テトラメチル		
グアニジン促進剤		

#### <u>জ।</u> 9

## 促進剤含有量の多い例4のシーリング材組成物の 形成

例4と同一のプロセスを使用して、シリルにて 置換されたグアニジン硬化促進剤含有量が多い点 を除き例4の組成と同一の組成を有するシーリン グ材組成物が形成された。この組成物は以下の組 成を有していた。